This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

FEDERAL REPUBLIC OF GERMANY

CL. 12p

INTERNATIONAL CL. C 07 d

GERMAN [logo] PATENT OFFICE

EXAMINED PATENT APPLICATION 1 010 969

H 20697 IV b/12p

APPLICATION DATE: JUNE 28, 1954

PUBLICATION OF THE APPLICATION AND ISSUANCE OF THE EXAMINED APPLICATION: JUNE 27, 1957

1

The present invention pertains to a process for the preparation of new 2-imidazolones of the following general formula,

R' H C (1)

in which R¹ signifies hydrogen, a low alkyl residue, a low alkoxy residue, halogen, or a nitro group; R² signifies a phenyl residue, a low monoalkylphenyl residue, a low monoalkoxyphenyl residue, a low monoalkoxyphenyl residue, a monohalogeno residue, a mononitrophenyl residue, a low alkyl residue, or a cycloalkyl residue; R³ signifies hydrogen, a low alkyl residue, or a low alkanoyl residue.

The new 2-imidazolones are characterized by the feature that they are substituted at least in the 1position of the imidazolone nucleus and, in some cases, in the 3-position as well. The following may be mentioned as examples of substituents in the 1position of the imidazolone nucleus: the benzhydryl residue, the α -ethylbenzyl residue, the α -(n-propyl)benzyl residue, the p-methylbenzhydryl residue, the pmethoxybenzhydryl residue, the p,p'dimethoxybenzhydryl residue, the p-nitrobenzhydryl residue, or the α-cyclohexylbenzyl residue. The following residues may be designated as examples of substituents that can be present in the 3-position: the methyl residue, the ethyl residue, the n-butyl residue, the acetyl residue, or the propionyl residue. However, the 3-position can also be unsubstituted.

Process for the Preparation of New 2-imidazolones

Applicant:
F. Hoffmann-La Roche & Co.
Aktiengesellschaft, Basel (Switzerland)

Agents:

A. Bohr, Dipl.-Ing.; H. Bohr, Dipl.-Ing., Munich 5;
 H. Fincke Dr.-Ing., Berlin-Lichterfelde West,
 Freiwaldauer Weg 28, Patent Attorneys

Priority claimed: United States of America, July 3, 1953

Dr. Robert Duschinsky, Essex Fells, N.J. (U.S.A.) was named as the inventor

The 1-benzhydryl-3-(low alkyl)-2-imidazolones are an especially interesting group of compounds.

The preferred compound of this group is 1-benzhydryl-3-methyl-2-imidazolone.

The 1-(α -[low]-alkylbenzyl)-3-[low]-alkyl-2-imidazolones represent a further interesting group of compounds of which 1-(α -ethylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolone is the preferred compound.

The new 2-imidazolones are usable as therapeutic drugs, especially as anticonvulsive drugs. In a pharmacological study involving comparative trials, 1-benzhydryl-3-methyl-2-imidazolone, for example, exhibits distinctly better action than known preparations that are used in the therapy of epileptic diseases.

In accordance with the invention, the new 2imidazolones of formula I are prepared as follows: a compound of the following general formula,

in which R¹ and R² have the above meanings, and R⁴ signifies a low alkyl residue, and R³ signifies hydrogen or a low alkyl residue, is heated in an acidic medium after which the compound that is obtained can be heated (in the case where R³ signifies hydrogen) with the acid anhydride of a low alkanecarboxylic acid.

In accordance with the reaction arrangement below,

the starting materials of formula II can be generated in a simple manner by reacting an ester of isocyanic acid of formula III with an aminoacetaldehyde-di-(low alkyl)-acetal of formula IV, e.g. by heating the combined reaction components, and, in this way, producing a 1-(α -substituted benzyl)-3-(formylmethyl)-urea-di-(low alkyl)-acetal of formula II.

A process for the preparation of compounds of formula II, in which R¹ signifies hydrogen, R² signifies the phenyl residue, R³ and R⁴ signify a low alkyl residue, i.e. a process for the preparation of compounds of formula IIa, comprises the reaction of 4,4-diphenyl-2,5-oxazolidindione (formula V) with a (low) alkylaminoacetaldehyde-di-(low alkyl)-acetal (formula IVa). This general process can be illustrated by the following reaction sequence:

Within the framework of the present patent, patent protection is not being sought for the preparation of the starting substances for the process that is being claimed.

Example 1

1-benzhydryl-3-methyl-2-imidazolone

A solution of 195.7 g of 1-benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal in 400 cm³ of alcohol and 227 cm³ of 1.98 N hydrochloric acid was heated under reflux for 25 minutes. After cooling and adding 200 cm³ of water, the product that crystallized out, namely 1-benzhydryl-3-methyl-2-imidazolone, was filtered off and washed with aqueous alcohol. After recrystallization by dissolving it in absolute alcohol and then adding petroleum ether, the product exhibited a melting point of 166°. The yield amounted to 92%.

The 1-benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be obtained in accordance with the following two methods.

Method A. A solution of 86 g of methylaminoacetaldehyde-dimethylacetal (Kermack et al., J. Chem. Soc., 121, page 1884, [1922]) in 500 cm³ of benzene was slowly added to a solution of 151 g of benzhydryl isocyanate in 500 cm³ of benzene. The solution that was obtained was heated under reflux for 15 minutes. 1.5 L of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°) was added in order to bring about recrystallization of the product. The product was filtered off and washed with petroleum ether. After recrystallization from toluene and petroleum ether, the product, namely 1-benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, exhibited a melting point of 111 to 111.5°.

Method B. A solution of 11.35 g of methylaminoacetaldehyde-dimethylacetal and 24.10 g of 4,4-diphenyl-2,5-oxazolidindione (US patent specification 2,578,293) in 20 cm³ of dry dioxane was heated for 3 hours under reflux at the boiling point. Crystallization of the product set in after cooling. Crystallization was brought to an end by adding 70 cm³ of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°). The product, namely 1-benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, was filtered off and washed with petroleum ether.

Example 2

 $1-(\alpha-\text{ethylbenzyl})-3-\text{methyl}-2-\text{imidazolone}$

THIS PACK BLAG.

15.2 g of $1-(\alpha$ -ethylbenzyl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal were mixed with 28 cm³ of ethanol and 70 cm³ of 1 N hydrochloric acid. After heating under reflux for 5 minutes, the solution was cooled and, as a result, the product, namely $1-(\alpha$ -ethylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolone, crystallized out. The product was filtered off and washed with aqueous ethanol. Melting point 107°. The yield amounted to 87%.

The 1-(α -ethylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A solution of 49.2 g of 2-phenylbutyric acid in 30 cm³ of thionyl chloride was heated for 2 hours on a water bath. The excess thionyl chloride was fractionally distilled off under a vacuum. The product, namely 2-phenylbutyryl chloride, exhibited a boiling point of 109° at 13 mm.

A solution of 49.8 g of 2-phenylbutyryl chloride in $100~\rm cm^3$ of benzene was heated on a steam bath for $1\frac{1}{2}$ hours under reflux together with 21.3 g of sodium azide that had been activated in accordance with the method of R. Adams, Organic Reactions, Volume 3, page 382 (1946). The mixture of sodium salts was filtered off, after which the filtrate was fractionally distilled under a vacuum. One portion of the fraction that boiled at 105 to $106^\circ/17$ mm, namely the α -ethylbenzyl isocyanate, was used for the following stage.

A solution of 11.3 g of α -ethylbenzyl isocyanate with a boiling point of 105 to 106°/17 mm, and 8.33 g of methylaminoacetaldehyde-dimethylacetal in 35 cm³ of benzene was heated under reflux for 30 minutes. A syrup containing 1-(α -ethylbenzyl-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal was obtained by evaporative concentration under a vacuum, and this compound was used directly for the reaction that is described in the example.

Example 3

1-(α-methylbenzyl)-2-imidazolone

20.2 g of 1-(α -methylbenzyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal were heated under reflux for 25 minutes with a mixture of 100 cm^3 of alcohol and 100 cm^3 of 1 N hydrochloric acid. 1-(α -methylbenzyl)-2-imidazolone crystallized out upon adding 250 cm³ of water and cooling.

The product melted at 125 to 126.5°; after recrystallization from xylene, it melted at 128 to 129°. The yield amounted to 88%.

The 1-(α -methylbenzyl)-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A solution of 50 g of α -methylbenzylamine in 500 cm³ of toluene was saturated with hydrogen chloride. After adding 250 cm³ of toluene, phosgene was led through the suspension of the hydrochloride while heating under reflux was simultaneously carried out for 4 hours. The clear solution that was produced was distilled under a vacuum. A fraction was obtained that boiled at 92 to 95°/17 mm and this primarily contained α -methylbenzyl isocyanate.

A mixture of 14.7 g of α -methylbenzyl isocyanate and 10.5 g of aminoacetaldehydedimethylacetal in 200 cm³ of benzene was heated under reflux for 20 minutes. 1-(α -methylbenzyl)-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal was obtained, in the form of an oil, by removing the solvent under a vacuum.

Example 4

$1-(\alpha-\text{ethylbenzyl})-3-\text{ethyl}-2-\text{imidazolone}$

13.7 g of $1-(\alpha$ -ethylbenzyl-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal were mixed with 60 cm³ of alcohol and 59 cm³ of 1 N hydrochloric acid. The mixture was heated for 40 minutes under reflux. The solution that was obtained was distilled under a vacuum and yielded a crystallizing fraction with a boiling range of 148 to 152° at 0.6 mm. After squeezing out on a porous plate, the product was recrystallized from 130 cm³ of petroleum ether (boiling range: 70 to 90°). The 1-(α -ethylbenzyl)-3-ethyl-2-imidazolone that was obtained in this way exhibited a melting point of 63 to 65°. The yield amounted to 91%.

The $1-(\alpha-\text{ethylbenzyl})-3-\text{ethyl-}3-$ (formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 350 g of ethylamine, 600 cm³ of methanol and 112 g of chloroacetaldehyde-dimethylacetal was heated for 24 hours in an autoclave at 140 to 146°. The solvent was removed on a steam bath at atmospheric pressure, after which the oily residue was treated with four times its volume of ether and 200 cm³ of water, and then saturated with anhydrous potassium carbonate. The ether layer was separated, after which the aqueous layer was extracted four times with 200 cm³ of ether. The combined ether extracts were dried over potassium carbonate, and then distilled. The fraction that boiled

TO PAGE BLANGE

. . .

at 153 to 156° and had a refractive index $n^{28}_D = 1.4120$ was N-ethylaminoacetaldehyde-dimethylacetal.

A mixture of 9.45 g of α -ethylbenzyl isocyanate, 7.85 g of N-ethylaminoacetaldehyde-dimethylacetal and 30 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. The solvent was removed under a vacuum. The syrupy product, namely 1-(α -ethylbenzyl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, was used directly for the reaction that has been described.

Example 5

1-benzhydryl-2-imidazolone

63.3 g of 1-benzhydryl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal was heated under reflux with 550 cm³ of ethanol and 232 cm³ of 1 N hydrochloric acid. The 1-benzhydryl-2-imidazolone that was obtained was recrystallized from 1 L of 50% aqueous ethanol. Melting point 214 to 215°. The yield amounted to 90%.

The 1-benzhydryl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

53.3 g of benzhydryl isocyanate and 26.3 g of aminoacetaldehyde-dimethylacetal were heated under reflux in benzene. 1-benzhydryl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal was obtained that melted at 140 to 141°.

Example 6

1-(α-cyclohexylbenzyl)-2-imidazolone

A solution of 2.21 g of 1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal in 15 cm³ of alcohol, 7 cm³ of water and 6.9 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 25 minutes on a steam bath. The product crystallized out upon cooling. It was washed with aqueous alcohol. After recrystallization from a mixture of ethanol and water, the product exhibited a melting point of 206 to 208°. The yield amounted to 86%.

The 1-(α -cyclohexylbenzyl)-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 1.08 g of α -cyclohexylbenzyl isocyanate, 0.525 g of aminoacetaldehyde-dimethylacetal and 5 cm³ of benzene was heated for 10 minutes on a steam bath. The product crystallized out by cooling and adding 15 cm³ of petroleum ether, and then it was filtered off. 1-(α -cyclohexylbenzyl)-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal with a melting point of 136 to 137° was

obtained by recrystallization from a mixture of benzene and petroleum ether.

Example 7

1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolone

A mixture of 2.35 g of 1-(α -cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal was heated for 15 minutes under reflux together with 14 cm³ of 0.5 N hydrochloric acid and 14 cm³ of ethanol. The 1-(α -cyclohexylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolone crystallized out upon cooling, and exhibited a melting point of 198 to 199°. The yield amounted to 88%.

The 1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

2.54 g of α -cyclohexylbenzyl isocyanate and 1.41 g of N-methylaminoacetaldehyde-dimethylacetal in 10 cm³ of benzene are reacted with one another in the way that was described in Example 6. 1-(α -cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal is obtained and this melts at 98 to 99° after recrystallization from a mixture of benzene and petroleum ether.

Example 8

1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-ethyl-2-imidazolone

1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-ethyl-2-imidazolone was obtained by hydrolyzing 2.31 g of 1-(α-cyclohexylbenzyl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal with 6.65 cm³ of 1 N hydrochloric acid and 8 cm³ of alcohol over a period of 35 minutes; after recrystallization from a mixture of benzene and petroleum ether, the product melted at 146 to 147°. The yield amounted to 88%.

The $1-(\alpha-cyclohexylbenzyl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.$

 $1-(\alpha-cyclohexylbenzyl)-3-ethyl-3-$ (formylmethyl)-urea-dimethylacetal-2-imidazolone was obtained by reacting 2.15 g of α -cyclohexylbenzyl isocyanate with 1.33 g of N-ethylaminoacetaldehyde-dimethylacetal in the way that was described in Example 6; the product melted at 75°.

THIS PAGE BI AS.

Example 9

1-(p-chlorobenzhydryl)-2-imidazolone

A mixture of 7.53 g of 1-(p-chlorofie zliydryl)-3-(formylmethyl)-urea-diethylacetal, 20 cm³ of 1 N hydrochloric acid and 20 cm³ of ethanol was heated for 25 minutes under reflux. 1-(p-chlorobenzhydryl)-2-imidazolone crystallized out upon cooling, and melted at 222 to 224°; it exhibited a melting point of 226 to 227° after recrystallization from ethanol. The yield amounted to 83%.

The 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-(formylmethyl)-urea-diethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 9.74 g of p-chlorobenzhydryl isocyanate, 5.32 g of aminoacetaldehyde-diethylacetal and 400 cm³ of benzene was heated for 40 minutes under reflux. 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-(formylmethyl)-urea-diethylacetal, which melted at 128 to 129°, crystallized out upon adding 150 cm³ of petroleum ether.

Example 10

1-(p-chlorobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone

14.3 g of 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methyl-urea-dimethylacetal were dissolved in 50 cm³ of ethanol and 50 cm³ of 1 N hydrochloric acid, after which the solution was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone crystallized out upon cooling, and melted at 116.5 to 117.5° after recrystallization from ethyl acetate and petroleum ether (boiling range: 70 to 90°). The yield amounted to 89%.

The 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methyl-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 12.2 g of p-chlorobenzhydryl isocyanate, 5.95 g of N-methyl-aminoacetaldehyde-dimethylacetal and 50 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methyl-urea-dimethylacetal was obtained in the form of a syrup by evaporating off the benzene under a vacuum. The product was crystallized from a mixture of benzene and petroleum ether and exhibited a melting point of 97 to 98°.

Example 11

1-(p-chlorobenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone

A mixture of 1.13 g of 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, which was obtained in accordance with paragraph 2 of this example, 4 cm³ of ethanol and 3 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for half an hour under reflux. The 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone, which crystallized out upon adding water, melted at 94 to 95°. The yield amounted to 87%.

The 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 2.44 g of p-chlorobenzhydryl isocyanate, 1.33 g of N-ethyl-aminoacetaldehydedimethylacetal and 10 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. The product, namely 1-(p-chlorobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal crystallized out by adding petroleum ether (boiling range: 70 to 90°); it was then recrystallized from a mixture of benzene and petroleum ether. Melting point 84 to 85°.

Example 12

1-(p-bromobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone

A mixture of 4.07 g of 1-(p-bromobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, 25 cm³ of ethanol and 10 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-bromobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone crystallized out upon adding 25 cm³ of water and cooling. The product was filtered off, and washed with 50% aqueous ethanol. It was recrystallized from a mixture of ethanol and water, and it then exhibited a melting point of 135.5 to 136.5°. The yield amounted to 82%.

The 1-(p-bromobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 11.5 g of p-bromobenzhydryl isocyanate, 4.76 g of N-methyl-aminoacetaldehydedimethylacetal and 20 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-bromobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal crystallized out upon cooling, and was washed with petroleum ether. The product was recrystallized from [a mixture of] benzene and petroleum ether. It then exhibited a melting point of 122 to 123°.

Example 13

1-(p-bromobenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone

THO FACE BLAN



A mixture of 4.21 g of 1-(p-bromobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, 25 cm³ of ethanol and 10 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-bromobenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone crystallized out upon adding 10 cm³ of water, and cooling. After recrystallizing from 50% aqueous methanol, the product exhibited a melting point of 118.5 to 119.5°. The yield amounted to 84%.

The 1-(p-bromobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 11.5 g of p-bromobenzhydryl isocyanate, 5.32 g of N-ethyl-aminoacetaldehydedimethylacetal and 20 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-bromobenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal crystallized out upon cooling and adding 100 cm³ of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°); its melting point was 86 to 87.5°.

Example 14

1-(p-methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone

A mixture of 1.03 g of 1-(p-methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal, 4 cm³ of ethanol and 3 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p-methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone was obtained in the form of a glassy mass via evaporative concentration of the solution under a vacuum. The yield amounted to 87%.

The 1-(p-methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 7.31 g of p-methylbenzhydryl isocyanate, 3.9 g of N-methyl-aminoacetaldehyde-dimethylacetal and 30 cm³ of benzene was heated for 45 minutes under reflux. The product, namely 1-(p-methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal crystallized out upon cooling and adding 60 cm³ of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°). The filtered off crystals melted at 78 to 79°.

Example 15

1-(p-nitrobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone

2.15 g of 1-(p-nitrobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal were dissolved in 8 cm³ of ethanol and 5.75 cm³ of 1 N hydrochloric acid. The solution was heated for 45 minutes under reflux. 1-(p-nitrobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone was obtained by evaporating off the solvent. The yield amounted to 84%.

The 1-(p-nitrobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 2.43 g of p-nitrobenzhydryl isocyanate, 1.14 g of N-methyl-aminoacetaldehydedimethylacetal and 10 cm³ of benzene was heated for 30 minutes under reflux. After evaporating off the solvent, the product was crystallized and then recrystallized from a mixture of benzene and petroleum ether. The product that was obtained exhibited a melting point of 60 to 62°.

Example 16

1-(p-methoxybenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolone

A mixture of 9.12 g of 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal, 25 cm³ of ethanol and 25.5 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 35 minutes under reflux. The imidazolone was obtained in the form of a varnish-like mass via evaporative concentration of the solution. The yield amounted to 89%.

The 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 11.1 g of p-methoxybenzhydryl isocyanate, 5.35 g of N-methyl-aminoacetaldehyde-dimethylacetal and 50 cm³ of benzene was heated for 35 minutes under reflux. 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal crystallized out upon adding 200 cm³ of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°). Melting point 76 to 77°.

Example 17

1-(p-methoxybenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone

A mixture of 14.88 g of 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal, 28 cm³ of ethanol and 40 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 1 hour under reflux. 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-ethyl-2-imidazolone crystallized out upon cooling. It was filtered off and washed with water. After recrystallization from a mixture of benzene and petroleum ether, the product melted at 117 to 118°. The yield amounted to 89%.

The 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

THIS PAGE BLANK

A mixture of 15 g of p-methoxybenzhydryl isocyanate, 8.35 g of N-ethyl-aminoacetaldehydedimethylacetal and 50 cm³ of benzene was neated for 35 minwettander reflux. 1-(p-methoxybenzhydryl)-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal crystallized out upon adding petroleum ether. After recrystallization from a mixture of benzene and petroleum ether (boiling range: 30 to 60°), the product exhibited a melting point 74 to 75°.

Example 18

1-benzhydryl-3-ethyl-2-imidazolone

12.5 g of 1-benzhydryl-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal were mixed with 50 cm³ of alcohol and 50 cm³ of 1 N hydrochloric acid. The mixture was heated on a steam bath for half an hour. After removing the solvent under a vacuum, the oily residue was extracted in a Soxhlet apparatus using petroleum ether (boiling range: 30 to 60°). Upon evaporating off the petroleum ether, a semi-crystalline residue of 1-benzhydryl-3-ethyl-2-imidazolone remained, and this was recrystallized from petroleum ether (boiling range: 70 to 90°). After secondary recrystallization from petroleum ether with a boiling range of 70 to 90°, the melting point of the product was 84 to 85°. The yield amounted to 90%.

The 1-benzhydryl-3-ethyl-3-(formylmethyl)-ureadimethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 10.81 g of benzhydryl isocyanate, 6.9 g of N-ethyl-aminoacetaldehyde-dimethylacetal and 30 cm³ of benzene was heated for 15 minutes under reflux. The product obtained was 1-benzhydryl-3-ethyl-3-(formylmethyl)-urea-dimethylacetal.

Example 19

1-(p,p'-dimethoxybenzhydryl)-2-imidazolone

A mixture of 2.81 g of 1-(p,p'-dimethoxybenzhydryl)-3-(formylmethyl)-urea-diethylacetal with 10 cm³ of ethanol and 7 cm³ of 1 N hydrochloric acid was heated for 30 minutes under reflux. 1-(p,p'-dimethoxybenzhydryl)-2-imidazolone was precipitated upon adding 25 cm³ of water. After recrystallization from ethyl acetate, the product exhibited a melting point of 199°. The yield amounted to 88%.

The 1-(p,p'-dimethoxybenzhydryl)-3-(formylmethyl)-urea-diethylacetal that was used as the starting compound can be prepared as follows.

A mixture of 2.69 g of p,p'-dimethoxybenzhydryl isocyanate, 1.33 g of aminoacetaldehyde-diethylacetal and 15 cm³ of benzene was heated under reflux for 20 minutes. 1-(p,p'-dimethoxybenzhydryl)-3-(formylinenyl)-urea-diethylacetal crystallized upon cooling and adding 15 cm³ of petroleum ether (boiling range: 30 to 60°). Melting point 138 to 139°.

Example 20

1-benzhydryl-3-acetyl-2-imidazolone

A mixture of 12.7 g of 1-benzhydryl-2-imidazolone and 180 cm³ of acetic anhydride was heated for 30 minutes under reflux. After evaporating off the excess acetic anhydride, the reaction product was dissolved in 75 cm³ of ethanol. 1-benzhydryl-3-acetyl-2-imidazolone crystallized out upon cooling the solution in a bath comprising dry ice and acetone. The product was washed with cold ethanol and petroleum ether. After recrystallization from 70 cm³ of ethanol, the product exhibited a melting point of 130 to 131°. The yield amounted to 86%.

Example 21

1-benzhydryl-3-propionyl-2-imidazolone

The propionyl compound was prepared from 10 g of 1-benzhydryl-2-imidazolone and 100 cm³ of propionic anhydride in an analogous manner to the acetyl compound in accordance with Example 20. The 1-benzhydryl-3-propionyl-2-imidazolone was crystallized from ethanol. The product exhibited a melting point of 98 to 99° and was generated in a yield of 84%.

PATENT CLAIM:

Process for the preparation of new 2-imidazolones of the following general formula,

in which R¹ signifies hydrogen, a low alkyl residue, a low alkoxy residue, a halogen, or a nitro group; R² signifies a phenyl residue, a low monoalkylphenyl residue, a low monoalkoxyphenyl residue, a low monoalkoxyphenyl residue, a monohalogeno residue, a mononitrophenyl residue, a low alkyl residue, or a cycloalkyl residue; R³ signifies hydrogen, a low alkyl residue, or a low alkanoyl residue, characterized by the feature that a compound of the following general formula,

THIS PACE BLANK USB,

TO COPY

٤...

after which the compound that is obtained can be heated (in the case where R^{3'} signifies hydrogen) with the acid anhydride of a low alkanecarboxylic acid.

Publications that have been considered:

in which R¹ and R² have the above meanings, and R⁴ signifies a low alkyl residue, and R^{3'} signifies hydrogen or a low alkyl residue, is heated in an acidic medium,

Ber. dtsch. chem. Ges., 25, pp. 2354 (1892); J. Amer. Chem. Soc., 68, pp. 2350 (1946); US patent specification No. 2,460,747; J. Pediatria, 34, pp. 273 (1949).

THIS PAGE BLANK USPTO

DEUTSCHES



PATENTAMT

T8/68

AUSLEGESCHRIFT 1010 969

H 20697 IV b/12 р

ANMELDETAG: 28. JUNI 1954

BEKANNTMACHUNG DER ANMELDUNG UND AUSGABE DER

AUSLEGESCHRIFT: 27. JUNI 1957

1

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung neuer 2-Imidazolone der allgemeinen Formel

in welcher R¹ Wasserstoff, einen niederen Alkyl- oder Alkoxyrest, ein Halogen oder eine Nitrogruppe, R² einen Phenyl-, niederen Monoalkylphenyl-, niederen Monoalkoxyphenyl-, Monohalogenphenyl-, Mononitrophenyl-, niederen Alkyl- oder Cycloalkylrest, R³ Wasserstoff, ¹5 einen niederen Alkylrest oder einen niederen Alkanoylrest bezeichnen.

Die neuen 2-Imidazolone sind dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens in der 1-Stellung des Imidazolonkernes und in einigen Fällen auch in der 3-Stellung substituiert sind. Als Beispiele von Substituenten in der 1-Stellung des Imidazolonkernes seien genannt: der Benzhydryl-, a-Äthylbenzyl-, a-(n-Propyl)-benzyl-, p-Methylbenzhydryl-, p-Methoxybenzhydryl-, p, p'-Dimethoxybenzhydryl-, p-Nitrobenzhydryl- oder der a-Cy-clohexylbenzylrest. Als Beispiele von Substituenten, die in der 3-Stellung vorhanden sein können, seien Reste, wie der Methyl-, Äthyl-, n-Butyl-, Acetyl- oder der Propionylrest, genannt. Die 3-Stellung kann jedoch auch insubstituiert sein.

Eine besonders interessante Gruppe von Verbindungen stellen die 1-Benzhydryl-3-(nied.-alkyl)-2-imidazolone dar. Die bevorzugte Verbindung dieser Gruppe ist das 1-Benzhydryl-3-methyl-2-imidazolon.

Eine weitere interessante Gruppe von Verbindungen 35 stellen die 1-(α -[nied.]-Alkylbenzyl)-3-[nied.]-alkyl-2-imidazolone dar, von denen das 1-(α -Äthylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolon die bevorzugte Verbindung darstellt.

Die neuen 2-Imidazolone sind als Therapeutica, insbesondere als Anticonvulsiva, verwendbar. 1-Benz- 40 hydryl-3-methyl-2-imidazolon z. B. zeigt in der pharma-

Verfahren zur Herstellung von neuen 2-Imidazolonen

Anmelder:

F. Hoffmann-La Roche & Co. Aktiengesellschaft, Basel (Schweiz)

Vertreter:

Dipl.-Ing. A. Bohr, Dipl.-Ing. H. Bohr, München 5, und Dr.-Ing. H. Fincke, Berlin-Lichterfelde West, Freiwaldauer Weg 28, Patentanwälte

Beanspruchte Priorität:
 V. St. v. Amerika vom 3. Juli 1953

Dr. Robert Duschinsky, Essex Fells, N. J. (V. St. A.), ist als Erfinder genannt worden

2

kologischen Untersuchung bei Vergleichsversuchen eine gegenüber bekannten, in der Therapie epileptischer Erkrankungen gebrauchter Präparate eine deutlich bessere Wirkung.

Erfindungsgemäß werden die neuen 2-Imidazolone der Formel I in der Weise hergestellt, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel

in welcher R¹ und R² die obige Bedeutung haben, R⁴ einen niederen Alkylrest und R³′ Wasserstoff oder einen niederen Alkylrest bedeutet, in einem sauren Medium erhitzt wird, worauf die erhaltene Verbindung, falls R³′ Wasserstoff bedeutet, mit einem Säureanhydrid einer niederen Alkancarbonsäure erhitzt werden kann.

Zu den Ausgangsstoffen der Formel II kann man gemäß dem nachfolgenden Formelschema

in einfacher Weise dadurch gelangen, daß man einen Ester der Isocyansäure der Formel III mit einem Aminoacetaldehyd-di-(nied.-alkyl)-acetal der Formel IV umsetzt und so ein 1-(a-substituiertes Benzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-di-(nied.-alkyl)acetal der Formel II, z. B. durch Erhitzen der vereinigten Reaktionskomponenten erzeugt.

Ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel II, in welcher R1 Wasserstoff, R2 den Phenylrest, R3' und R4 einen niederen Alkylrest bezeichnen, d. h. 10 von Verbindungen der Formel IIa, besteht darin, 4, 4 Diphenyl-2, 5-oxazolidindion (Formel V) mit einem Alkylaminoacetaldehyd-di-(nied.-alkyl)-acetal (Formel IV a) zur Reaktion zu bringen. Dieses allgemeine Verfahren kann durch das folgende Formelschema ver- 15 anschaulicht werden:

Für die Herstellung der Ausgangsstoffe des beanspruchten Verfahrens wird im Rahmen des vorliegenden Patentes kein Schutz begehrt.

Beispiel 1

1-Benzhydryl-3-methyl-2-imidazolon

Eine Lösung von 195,7 g 1-Benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal in 400 cm³ Alkohol und 227 cm3 1,98 n-Salzsäure wurde während 45 25 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung und Zugabe von 200 cm³ Wasser wurde das auskristallisierte Produkt, nämlich 1-Benzhydryl-3-methyl-2-imidazolon, abfiltriert und mit wäßrigem Alkohol gewaschen. Das Produkt wies nach Umkristallisation durch Auf- 50 lösen in absolutem Alkohol und Zugabe von Petroläther einen Schmelzpunkt von 166° auf. Die Ausbeute betrug 92%.

acetal kann nach folgenden zwei Methoden erhalten

Methode A. Eine Lösung von 86 g Methylaminoacetaldehyd-dimethylacetal (Kermack und Mitarb., J. Chem. Soc., 121, S. 1884, [1922]) in 500 cm³ Benzol 60 wurde langsam einer Lösung von 151 g Benzhydrylisocyanat in 500 cm3 Benzol zugesetzt. Die erhaltene Lösung wurde während 15 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Um das Produkt zum Auskristallisieren zu bringen, wurden 1,51 Petroläther (Siedebereich: 30 65 bis 60°) zugesetzt. Das Produkt wurde abfiltriert und mit Petroläther gewaschen. Nach Umkristallisierung aus Toluol und Petroläther wies das Produkt, nämlich 1-Benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, einen Schmp. von 111 bis 111,5° auf.

Methode B. Eine Lösung von 11,35 g Methylaminoacetaldehyddimethylacetal und 24,10 g 4, 4-Diphenyl-2, 5-oxazolidindion (USA.-Patentschrift 2 578 293) in 20 cm³ trockenem Dioxan wurde während 3 Stunden bei 5 Siedetemperatur unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung setzte die Kristallisation des Produktes ein. Die Kristallisation wurde durch Zugabe von 70 cm³ Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) zu Ende geführt. Das Produkt, 1-Benzhydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)harnstoff-dimethylacetal, wurde abfiltriert und mit Petroläther gewaschen.

Beispiel 2

1-(a-Äthylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolon

15,2 g 1-(α-Äthylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)harnstoff-dimethylacetal wurden mit 28 cm³ Äthanol und 70 cm³ 1 n-Salzsäure vermischt. Nach Erhitzen unter Rückfluß während 5 Minuten wurde die Lösung abgekühlt, wodurch das Produkt, 1-(a-Äthylbenzyl)-20 3-methyl-2-imidazolon, zum Auskristallisieren gebracht wurde. Das Produkt wurde abfiltriert und mit wäßrigem Äthanol gewaschen. Schmp. 107°. Die Ausbeute be-

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-(a-Äthyl-25 benzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden. Eine Lösung von 49,2 g 2-Phenylbuttersäure in 30 cm³ Thionylchlorid wurde auf dem Wasserbad während 2 Stunden erhitzt. Das überschüssige Thionylchlorid 30 wurde durch Destillation entfernt, worauf der Rückstand im Vakuum fraktioniert destilliert wurde. Das Produkt, 2-Phenylbutyrylchlorid, wies einen Sdp. von 109° bei 13 mm auf.

Eine Lösung von 49,8 g 2-Phenylbutyrylchlorid in 35 100 cm³ Benzol wurde auf einem Dampfbad während 11/2 Stunden zusammen mit 21,3 g von nach R. Adams, Organic Reactions, Bd. 3, S. 382 (1946), aktiviertem Natriumazid unter Rückfluß erhitzt. Das Gemisch von Natriumsalzen wurde abfiltriert, worauf das Filtrat im 40 Vakuum fraktioniert destilliert wurde. Ein Teil der bei 105 bis 106°/17 mm siedenden Fraktion, das a-Athylbenzyl-isocyanat, wurde für die folgende Stufe verwendet.

Eine Lösung von 11,3 g a-Äthylbenzyl-isocyanat vom Sdp. 105 bis 106°/17 mm und 8,33 g Methylaminoacetaldehyd-dimethylacetal in 35 cm3 Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Durch Einengen im Vakuum wurde ein Sirup von 1-(a-Äthylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal erhalten, der direkt für die im Beispiel beschriebene Reaktion verwendet wurde.

Beispiel 3

1-(a-Methylbenzyl)-2-imidazolon

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-Benz- 20,2 g 1-(a-Methylbenzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-hydryl-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl- 55 dimethyl-acetal wurden mit einem Gemisch von 100 cm³ Alkohol und 100 cm³ 1 n-Salzsäure während 25 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 250 cm3 Wasser und Abkühlung kristallisierte 1-(a-Methylbenzyl)-2-imid-

> Das Produkt schmolz bei 125 bis 126,5° und nach Umkristallisierung aus Xylol bei 128 bis 129°. Die Ausbeute betrug 88%.

> Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(a-Methylbenzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Eine Lösung von 50 g α-Methylbenzylamin in 500 cm³ Toluol wurde mit Chlorwasserstoff gesättigt. Nach Zugabe von 250 cm3 Toluol wurde Phosgen durch die Suspension des Chlorhydrates geleitet, während gleich-70 zeitig während 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt wurde.

Die entstandene klare Lösung wurde im Vakuum destilliert. Es wurde eine hauptsächlich a-Methylbenzylisocyanat enthaltende, bei 92 bis 95°/17 mm siedende Fraktion erhalten.

Ein Gemisch von 14,7 g a-Methylbenzyl-isocyanat und 10,5 g Aminoacetaldehyd-dimethylacetal in 200 cm3Benzol wurde während 20 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Durch Entfernung des Lösungsmittels im Vakuum wurde 1-(a-Methylbenzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal in Form eines Öles erhalten.

Beispiel 4

1-(a-Äthylbenzyl)-3-äthyl-2-imidazolon

13,7g1-(a-Äthylbenzyl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal wurden mit 60 cm3 Alkohol und 15 59 cm³ 1 n-Salzsäure versetzt. Das Gemisch wurde während 40 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Die erhaltene Lösung wurde im Vakuum destilliert und lieferte eine kristallisierende Fraktion mit einem Siedebereich von 148 bis 152° bei 0,6 mm. Nach dem Abpressen auf 20 einem porösen Teller wurde das Produkt aus 130 cm³ Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°) umkristallisiert. Das so erhaltene 1-(a-Äthylbenzyl)-3-äthyl-2-imidazolon wies einen Schmp. von 63 bis 65° auf. Die Ausbeute be-

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(a-Äthylbenzyl) - 3 - äthyl - 3 - (formylmethyl) - harnstoff - dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 350 g Äthylamin, 600 cm³ Methanol und 112 g Chloracetaldehyd-dimethylacetal wurde wäh- 30 rend 24 Stunden bei 140 bis 146° im Autoklav crhitzt. Das Lösungsmittel wurde auf dem Dampfbad bei atmosphärischem Druck entfernt, worauf der ölige Rückstand mit der vierfachen Menge seines Volumens an Äther, 200 cm3 Wasser behandelt und mit wasserfreiem Kalium- 35 carbonat gesättigt wurde. Die ätherische Schicht wurde abgetrennt, worauf die wäßrige Schicht viermal mit 200 cm³ Äther extrahiert wurde. Die vereinigten Ätherextrakte wurden über Kaliumcarbonat getrocknet und dann destilliert. Die bei 153 bis 156° siedende Fraktion 40 mit einem Brechungsindex $n_D^{28} = 1,4120$ war N-Äthylamino-acetaldehyd-dimethylacetal.

Ein Gemisch von 9,45 g α-Äthylbenzyl-isocyanat, 7,85 g N-Äthylamino-acetaldehyd-dimethylacetal und erhitzt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt. Das sirupõse Produkt, 1-(a-Äthylbenzyl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, wurde direkt für

die beschriebene Reaktion verwendet.

Beispiel 5

1-Benzhydryl-2-imidazolon

63,3 g 1-Benzhydryl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal wurden mit 550 cm3 Äthanol und 232 cm3 1-Benzhydryl-2-imidazolon wurde aus 11 50% jeem wäßrigem Äthanol umkristallisiert. Schmp. 214 bis 215°. Die Ausbeute betrug 90%.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-Benzhydryl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt 60

hergestellt werden:

53,3 g Benzhydryl-isocyanat und 26,3 g Aminoacetaldehyd-dimethylacetal werden in Benzol unter Rückfluß erhitzt. Man erhält bei 140 bis 141° schmelzendes

Beispiel 6

1-(a-Cyclohexylbenzyl)-2-imidazolon

Eine Lösung von 2,21 g 1-(α-Cyclohexylbenzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal in 15 cm3 Alkohol, 70 trug 83%.

7 cm3 Wasser und 6,9 cm3 1 n-Salzsäure wurde auf dem Dampfbad während 25 Minuten erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte das Produkt aus. Es wurde mit wäßrigem Alkohol gewaschen. Nach Umkristallisation aus einem 5. Gemisch von Äthanol und Wasser wies das Produkt einen Schmp. von 206 bis 208° auf. Die Ausbeute betrug $86\%_0$.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(a-Cyclohexylbenzyl) - 3- (formylmethyl) - harnstoff-dimethylacetal

10 kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 1,08 g α-Cyclohexylbenzyl-isocyanat, 0,525 g Aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 5 cm³ Benzol wurde während 10 Minuten auf dem Dampfbad erhitzt. Das Produkt wurde durch Abkühlen und Zugabe von 15 cm3 Petroläther auskristallisiert und dann abfiltriert. Durch Umkristallisation aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther wurde das 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal vom Schmp. 136 bis 137° erhalten.

Beispiel 7

1-(α-Cyclohexylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 2,35 g 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal mit14 cm3 0,5 n-Salzsäure und 14 cm3 Äthanol wurde während 15 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(α -Cyclohexylbenzyl)-3-methyl-2-imidazolon aus, das einen Schmp. von 198 bis 199° aufwies. Die Ausbeute betrug 88%.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:

2.54 g a-Cyclohexylbenzyl-isocyanat und 1,41 g N-Methylaminoacetaldehyd-dimethylacetal in 10 cm3 Benzol werden in der im Beispiel 6 beschriebenen Weise miteinander zur Reaktion gebracht. Man erhält 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, das nach Umkristallisation aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther bei 98 bis 99° schmilzt.

Beispiel 8

$1-(\alpha-Cyclohexylbenzyl)-3-$ äthyl-2-imidazolon

Durch Hydrolysieren von 2,31 g 1-(a-Cyclohexyl-30 cm3 Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß 45 benzyl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal mit 6,65 cm3 1 n-Salzsäure und 8 cm3 Alkohol während 35 Minuten wurde 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-äthyl-2-imidazolon erhalten, das nach Umkristallisation aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther bei 146 bis 147° 50 schmolz. Die Ausbeute betrug 88%.

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dime-

thylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Durch Umsetzung von 2,15 g a-Cyclohexylbenzyl-iso-1 n-Salzsäure am Rückfluß erhitzt. Das erhaltene 55 cyanat mit 1,33 g N-Äthyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal in der im Beispiel 6 beschriebenen Weise wurde das bei 75° schmelzende 1-(a-Cyclohexylbenzyl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal erhalten.

Beispiel 9

1-(p-Chlorbenzhydryl)-2-imidazolon

Ein Gemisch von 7,53 g 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-diäthylacetal, 20 cm3 1 n-Salzsäure 1-Benzhydryl-3-(sormylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal. 65 und 20 cm3 Äthanol wurde während 25 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(p-Chlorbenzhydryl)-2-imidazolon aus, das bei 222 bis 224° schmolz und nach Umkristallisation aus Äthanol einen Schmp. von 226 bis 227° aufwies. Die Ausbeute be-

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-(p-Chlorbenzhydryl) - 3 - (formylmethyl) - harnstoff - diathylacetal kann wie solgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 9,74 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 5,32 g Amino-acetaldehyd-diathylacetal und 400 cm³ Benzol wurde während 40 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 150 cm3 Petroläther kristallisierte das bei 128 bis 129° schmelzende 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-diathylacetal aus.

Beispiel 10

1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

14,3 g 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methylharnstoff-dimethylacetal wurden in 50 cm³ Äthanol 15 und 50 cm³ 1 n-Salzsäure gelöst, worauf die Lösung während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt wurde. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon aus, das nach Umkristallisierung aus Essigsäureäthylester und Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°) 20 und Abkühlung kristallisierte das 1-(p-Brombenzhydryl)bei 116,5 bis 117,5° schmolz. Die Ausbeute betrug 89%.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Chlorbenzhydryl) - 3 - (formylmethyl) - 3 - methyl - harnstoff - dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 12,2 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 25 5,95 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 50 cm³ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Durch Abdampfen des Benzols im Vakuum wurde 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methylharnstoff-dimethylacetal in Form eines Sirups erhalten. 30 20 cm³ Benzol wurde während 30 Minu: Das aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther auskristallisierte Produkt wies einen Schmp. von 97 bis 98° auf.

Beispiel 11

1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-äthyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 1,13 g des gemäß Absatz 2 in diesem erhaltenen 1 - (p-Chlorbenzhydryl) - 3 - äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 4 cm³ Ätha- 40 nol und 3 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während einer halben Stunde unter Rückfluß erhitzt. Das 1-(p-Chlorbenzhydryl-3-äthyl-2-imidazolon kristallisierte bei Zugabe von Wasser aus und schmolz bei 94 bis 95°. Die Ausbeute betrug 87 º/o.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Chlorbenzhydryl) - 3 - äthyl - 3 - (formylmethyl) - harnstoff - dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 2,44 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 1,33 g N-Äthyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 50 10 cm³ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rück-Das Produkt, 1-(p-Chlorbenzhydryl)fluß erhitzt. 3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, wurde durch Zugabe von Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°) zum Kristallisieren gebracht und aus einem Gemisch von 55 Kristalle schmolzen bei 78 bis 79°. Benzol und Petroläther umkristallisiert. Schmp. 84 bis 85°.

Beispiel 12

1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 4,07 g 1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 25 cm³ Äthanol und 10 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 25 cm³ Wasser und Abkühlen kristallisierte das 1-(p-Brombenz- 65 beute betrug 84%. hydryl)-3-methyl-2-imidazolon aus. Das Produkt wurde abfiltriert und mit 50% igem wäßrigem Äthanol gewaschen. Es wurde aus einem Gemisch von Äthanol und Wasser umkristallisiert und wies dann einen Schmp. von 135,5 bis 136,5° auf. Die Ausbeute betrug 82°/0.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-har estoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werde:

Ein Gemisch von 11,5 pp-Bromben: : dryl-isocyanat, 5 4,76 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 20 cm3 Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal aus, das mit Petroläther gewaschen wurde. Das 10 Produkt wurde aus Benzol und Petroläther umkristallisiert. Es wies dann einen Schmp. von 122 bis 123° auf.

Beispiel 13

1-(p-Brombenzhydryl)-3-äthyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 4,21 g 1-(p-Brombenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 25 cm³ Athanol und 10 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 10 cm³ Wasser 3-āthyl-2-imidazolon aus. Nach Umkristallisierung aus 50% igem wäßrigem Methanol wies das Produkt einen Schmp. von 118,5 bis 119,5° auf. Die Ausbeute betrug 84º/o.

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-(p-Brombenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 11,5 g p-Brombenzhydryl-isocyanat, 5,32 g N-Äthyl-aminoacetaldehyd-dimet Pacenth we erhitzt. Bei Abkühlung und Zugabe vo: äther (Siedebereich: 30 bis 60°) kirstallis. . بمنتسب شار benzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnsı acetal aus, dessen Schmp. bei 86 bis 87,5° lag.

Beispiel 14

1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 1,03 g 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 4 cm³ Äthanol und 3 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Durch Einengen der Lösung im Vakuum wurde das 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon in Form einer glasigen Masse erhalten. Die Ausbeute betrug 87%,

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 7,31 g p-Methylbenzhydryl-isocyanat, 3,9 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 30 cm³ Benzol wurde während 45 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Abkühlung und Zugabe von 60 cm³ Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) kristallisierte das Produkt, 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, aus. Die abfiltrierten

Beispiel 15

1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

2,15 g 1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylme-60 thyl)-harnstoff-dimethylacetal wurden in 8 cm³ Äthanol und 5,75 cm³ 1 n-Salzsäure gelöst. Die Lösung wurde während 45 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Das 1 - (p-Nitrobenzhydryl) - 3 - methyl - 2 - imidazolon durch Abdampfen der Lösungsmittel erhalten. Die Aus-

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 2,43 g p-Nitrobenzhydryl-isocyanat, 70 1,14 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Brombenz-

benzhydryl) - 3 - (formylmethyl) - harnstoff - diathylacetal

kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 9,74 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 5,32 g Amino-acetaldehyd-diathylacetal und 400 cm³ Benzol wurde während 40 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 150 cm² Petroläther kristallisierte das bei 128 bis 129° schmelzende 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-barnstoff-diathylacetal aus.

Beispiel 10

1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

14.3 g 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methylharnstoff-dimethylacetal wurden in 50 cm3 Athanol 15 und 50 cm³ 1 n-Salesäure gelöst, worauf die Lösung während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt wurde. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon aus, das nach Umkristallisierung aus Essigsäureäthylester und Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°)

bei 116,5 bis 117,5° schmolz. Die Ausbeute betrug 89°/_o.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-{p-Chlor-benzhydryl} - 3 - (formylmethyl) - 3 - methyl - harnstoff - dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 12,2 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 25 5,95 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 50 cm³ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Durch Abdampfen des Benzols im Vakuum worde 1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-(formylmethyl)-3-methylharnstoff-dimethylacetal in Form eines Sirups erhalten. 30 Das aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther auskristallisierte Produkt wies einen Schmp. von 97 bis 98° auf.

Beispiel 11

1-(p-Chlorbenzhydryl)-3-athyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 1,13 g des gemäß Absatz 2 in diesem erhaltenen 1 - (p-Chlorbenzhydryl) - 3 - āthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 4 cm3 Athanol und 3 cm3 1 n-Salzsäure wurde während einer halben Stunde unter Rückfluß erhitzt. Das 1-(p-Chlorbenz-hydryl-3-athyl-2-imidazolon kristallisierte bei Zugabe von Wasser aus und schmolz bei 94 bis 95°. Die Ausbeute betrug 87%

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Chlorbenzhydryl) - 3-athyl - 3 - (formylmethyl) - harnstoff - dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 2,44 g p-Chlorbenzhydryl-isocyanat, 1,33 g N-Athyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und so 10 cm⁸ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rück-Das Produkt, 1-(p-Chlorbenzhydryl)fluß erhitzt. 3-athyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacatal, wurde durch Zugabe von Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°) methyl)-harnstoff-dimethylacetal, aus. Die abfiltrierten zum Kristallisieren gebracht und aus einem Gemisch von 55 Kristalle schmolzen bei 78 bis 79°. Benzol und Petroläther umkristallisiert. Schmp. 84 bis 85°.

Beispiel 12

1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

Rin Gemisch von 4,07 g 1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 25 cm² Athanol und 10 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rücksinß erhitzt. Bei Zugabe von 25 cm3 Wasser und Abkühlen kristallisierte das 1-(p-Brombenz- 65 hydryl)-3-methyl-2-imidazolop aus. Das Produkt wurde abfiltriert und mit 50% igem wäßrigem Athanol gewaschen. Es wurde aus einem Gemisch von Athanol und Wasser umkristallisiert und wies dann einen Schmp, von 135,5 bis 136,5° auf. Die Ausbeute betrug 82%.

٠. د٠

hydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 11,5 g p-Brombenzhydryl-isocyanat, 4.76 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 20 cm³ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte 1-(p-Brombenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal ans, das mit Petroläther gewaschen wurde. Das Produkt wurde aus Benzol und Petrolather umkristallisiert. Es wies dann einen Schmp. von 122 bis 123° auf.

Beispiel 13

1-(p-Brombenzhydryl)-3-äthyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 4,21 g 1-(p-Brombenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 25 cm3 Athanol und 10 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfinß erhitzt. Bei Zugabe von 10 cm3 Wasser und Abkühlung kristallisierte das 1-(p-Brombenzhydryl)-3-athyl-2-imidazolon aus. Nach Umkristallisierung aus 50°/pigem wäßrigem Methanol wies das Produkt einen Schmp. von 118,5 bis 119,5° auf. Die Ausbeute betrug 84%

Das als Ausgangsverbindung verwendete 1-(p-Brombenzhydryl)-3-athyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 11,5 g p-Brombenzhydryl-isocyanat, 5,32 g N-Athyl-aminoacctaldehyd-dimethylacetal und 20 cm² Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Abkühlung und Zugabe von 100 cm³ Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) kirstallisierte 1-(p-Brombenzhydryl)-3-āthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal ans, dessen Schmp. bei 86 bis 87,5° lag.

Beispiel 14

1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 1,03 g 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 4 cms Athanol und 3 cm 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfiuß erhitzt. Durch Einengen der Lösung im Vakuum wurde das 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon in Form einer glasigen Masse erhalten. Die Ausboute betrug 87%

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:
Ein Gemisch von 7,31 g p-Methylbenzhydryl-isocyanat, 3,9 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 30 cm³ Benzol wurde während 45 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Abkühlung und Zugabe von 60 cm^a Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) kristallisierte das Produkt, 1-(p-Methylbenzhydryl)-3-methyl-3-(formyl-

Beispiel 15

1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

2,15 g 1 - (p-Nitrobenzhydryl) - 3 - methyl - 3 - (formylme-60 thyl)-harnstoff-dimethylacetal wurden in 8 cm² Athanol und 5,75 cm² 1 n-Salzsäure gelöst. Die Lösung wurde während 45 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Daz 1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon wurde durch Abdampien der Lösungsmittel erhalten. Die Ausbeute betrug 84%

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Nitrobenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethyl-

acetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 2,43 g p-Nitrobenzhydryl-isocyabat, 70 1,14 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und

** TOTAL PAGE.02 **

à

					٠
				₩ ₁₂₀ ৳ 1	
Ž.					
·		9			
e interest of the second of t		•			
•					
	i en	*			
	. 1 'A			*	
					•
				The second secon	,
· A special control of the control o			i.t.		
		1 8.8	* 1		
				3 × × × × × × × × × × × × × × × × × × ×	
i din			9, 3		
* * *					
9. 6. sec.		in the second			
- , ,		en de la	April 1995		
*		on on the say			
-10-		Table 1			
* *		+ 78 1	i e v		
Q.e.			1		
		*** = *** *** *** *** *** *** *** *** *		entre de la companya de la companya La companya de la co	
	Service Services	adi X	71,20		
A. Car					;-
	**************************************			The state of the s	•
	, an estimate the second of t		39 87 3 (min) 27		
*	garage de la companya de la company Na companya de la co				
	3		*		
=6 %				Control of the second of the s	
Sales .					
	e soe see		t Linear		
			**	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·
-		and the second	***		
. T			7.44	. "	
· ·		*			
			.6)	
		. Dv			
			40		

10 cm³ Benzol wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde das Produkt aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther kristallisiert und umkristallisiert. Das erhaltene Produkt wies einen Schmp. von 60 bis 62° auf.

Beispiel 16

1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-methyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 9,12 g 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 10 25 cm³ Athanol und 25,5 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 35 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Beim Eindampfen der Lösung wurde das Imidazolon in Form einer firnisartigen Masse erhalten. Die Ausbeute betrug 89%.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Methoxy-benzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 11,1 g p-Methoxybenzhydryl-isocyanat, 5,35 g N-Methyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 50 cm³ Benzol wurde während 35 Minuten 20 unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 200 cm³ Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) kristallisiertedas 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-methyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal aus. Schmp. 76 bis 77°.

Beispiel 17

1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-äthyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 14,88 g 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal, 28cm³ Äthanol und 40 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 1 Stunde 30 unter Rückfluß erhitzt. Beim Abkühlen kristallisierte das 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-äthyl-2-imidazolon aus. Es wurde abfiltriert und mit Wasser gewaschen. Nach Umkristallisation aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther schmolz das Produkt bei 117 bis 118°. Die 35 Ausbeute betrug 89°/0.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kann wie folgt hergestellt werden:

Ein Gemisch von 15 g p-Methoxybenzhydryl-isocyanat, 40 8,35 g N-Äthyl-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 50 cm³ Benzol wurde während 35 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Das 1-(p-Methoxybenzhydryl)-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal kristallisierte bei Zugabe von Petroläther aus. Nach Umkristallisierung 45 aus einem Gemisch von Benzol und Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) wies das Produkt einen Schmp. von 74 bis 75° auf.

Beispiel 18

1-Benzhydryl-3-äthyl-2-imidazolon

12,5 g 1-Benzhydryl-3-äthyl-3- (formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal wurden mit 50 cm³ Alkohol und 50 cm³ 1 n-Salzsäure versetzt. Das Gemisch wurde während einer halben Stunde auf dem Dampfbad erhitzt. Nach 55 Entfernung der Lösungsmittel im Vakuum wurde der ölige Rückstand in einem Soxhletapparat mit Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) extrahiert. Beim Abdampfen des Petroläthers blieb ein halbkristalliner Rückstand von 1-Benzhydryl-3-äthyl-2-imidazolon zurück, der aus Petroläther (Siedebereich: 70 bis 90°) umkristallisiert wurde. Nach einer zweiten Umkristallisation aus Petroläther mit einem Siedebereich von 70 bis 90° lag der Schmelzpunkt des Produktes bei 84 bis 85°. Die Ausbeute betrug 90°/0.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-Benzhydryl- 65 3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal wurde wie folgt hergestellt:

Ein Gemisch von 10,81 g Benzhydryl-isocyanat, 6,9 g N-Äthyi-aminoacetaldehyd-dimethylacetal und 30 cm³ Benzol wurde während 15 Minuten unter Rückfluß erhitzt. 70

Das erhaltene Produkt war 1-Benzhydryl-3-äthyl-3-(formylmethyl)-harnstoff-dimethylacetal.

Beispiel 19

1-(p, p'-Dimethoxybenzhydryl)-2-imidazolon

Ein Gemisch von 2,81 g 1-(p, p'-Dimethoxybenzhydryl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-diäthylacetal mit 10 cm³ Äthanol und 7 cm³ 1 n-Salzsäure wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Zugabe von 25 cm³ Wasser fiel das 1-(p, p'-Dimethoxybenzhydryl)-2-imidazolon aus. Nach Umkristallisierung aus Essigsäureäthylester wies das Produkt einen Schmp. von 199° auf. Die Ausbeute betrug 88°/o.

mpten der Losung wurde das inmoazonen in 10 in 20 in 2

Ein Gemisch von 2,69 g p, p'-Dimethoxybenzhydrylisocyanat, 1,33 g Aminoacetaldehyd-diäthylacetal und 15 cm³ Benzol wurde während 20 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Bei Abkühlung und Zugabe von 15 cm³ Petroläther (Siedebereich: 30 bis 60°) kristallisierte das 1-(p, p'-Dimethoxybenzhydryl)-3-(formylmethyl)-harnstoff-diäthylacetal aus. Schmp. 138 bis 139°.

Beispiel 20

1-Benzhydryl-3-acetyl-2-imidazolon

Ein Gemisch von 12,7 g 1-Benzhydryl-2-imidazolon und 180 cm³ Essigsäureanhydrid wurde während 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdampfen des überschüssigen Essigsäureanhydrids wurde das Reaktionsprodukt in 75 cm³ Äthanol gelöst. Das 1-Benzhydryl-3-acetyl-2-imidazolon kristallisierte beim Kühlen der Lösung in einem Bad aus Trockeneis und Aceton aus. Das Produkt wurde mit kaltem Äthanol und Petroläther gewaschen. Nach Umkristallisierung aus 70 cm³ Äthanol wies das Produkt einen Schmp. von 130 bis 131° auf. Die Ausbeute betrug 86°/₀.

Beispiel 21

1-Benzhydryl-3-propionyl-2-imidazolon

Die Propionylverbindung wurde analog der Acetylverbindung gemäß Beispiel 20 aus 10 g 1-Benzhydryl-2-imidazolon und 100 cm³ Propionsäureanhydrid hergestellt. Das 1-Benzhydryl-3-propionyl-2-imidazolon wurde aus Äthanol zum Kristallisieren gebracht. Das Produkt wies einen Schmp. von 98 bis 99° auf und fiel in einer Ausbeute von 84% an.

PATENTANSPRUCH:

Verfahren zur Herstellung von neuen 2-Imidazolonen der allgemeinen Formel

in welcher R¹ Wasserstoff, einen niederen Alkyloder Alkoxyrest, ein Halogen oder eine Nitrogruppe, R² einen Phenyl-, niederen Monoalkylphenyl-, niederen Monoalkoxyphenyl-, Monohalogenphenyl-, Mononitrophenyl-, niederen Alkyl- oder Cycloalkylrest, R³ Wasserstoff, einen niederen Alkylrest oder einen niederen Alkanoylrest bezeichnen, dadurch gekenn-

zeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel

in welcher R¹ und R² die obige Bedeutung haben, R⁴ einen niederen Alkylrest und R³′ Wasserstoff oder einen niederen Alkylrest bedeutet, in einem sauren 10

Medium erhitzt wird, worauf die erhaltene Verbindung, falls R³' Wasserstoff bedeutet, mit einem Säureanhydrid einer niederen Alkancarbonsäure erhitzt werden kann,

In Betracht gezogene Druckschriften: Ber. dtsch. chem. Ges., 25, S. 2354 (1892); Journ. amer. chem. soc., 68, S. 2350 (1946); USA.-Patentschrift Nr. 2 460 747; J. Pediatria, 34, S. 273 (1949).